

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 09185155 A

(43) Date of publication of application: 15.07.97

(51) Int. Cl	G03C 7/392 G03C 7/00		
(21) Application nu	umber: 08000680	(71) Applicant:	FUJI PHOTO FILM CO LTD
(22) Date of filing:	08.01.96	(72) Inventor:	MATSUDA NAOTO SAITO NAOKI

(54) SILVER HALIDE COLOR PHOTOGRAPHIC SENSITIVE MATERIAL

COPYRIGHT: (C)1997,JPO

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To enhance grainedess and to prevent color mixing among plural photosensitive emulsion layers and to enhance color reproduction performance by forming a photosensitive unit of specified number of the photosensitive emulsion layers and providing specified compounds containing layers.

SOLUTION: At least one of the photosensitive units comprises ${}_{\cong}3$ photosensitive emulsion layers different from each other in sensitivity and at least one of the emulsion layers contains the compound having, as partial molecular structures, a radical obtained by removing an H atom from the compound represented by formula I and the radical of the compound represented by formula II, and in formulae I and II, (n) is 2, 3, or 4; each of R¹ and R² is, independently, an alkyl, aryl, heterocyclic, formyl, acyl, phosphoryl, or sulfinyl group; and each of R³ and R⁴ is, independently, an H atom or an alkyl or aryl or heterocyclic group.

$$\begin{matrix} R^1 \\ R^3 \end{matrix} > \! N - N < \begin{matrix} R^2 \\ R^4 \end{matrix} \qquad \qquad \Pi$$

(19) 日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出顧公開番号

特開平9-185155

(43)公開日 平成9年(1997)7月15日

(51) Int.Cl. ⁶		識別記号	庁内整理番号	FΙ			技術表示箇所
G03C	7/392			G 0 3 C	7/392	Α	
	7/00	510			7/00	510	

審査請求 未請求 請求項の数2 OL (全34頁)

		田工山水	
(21)出願番号	特願平8-680	(71) 出願人	000005201 富士写真フイルム株式会社
(22)出願日	平成8年(1996)1月8日		神奈川県南足柄市中沼210番地
		(72)発明者	
			神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真 フイルム株式会社内
		(72)発明者	斎藤 直樹
			神奈川県南足柄市中沼210番地 富士写真 フイルム株式会社内

(54) 【発明の名称】 ハロゲン化銀カラー写真感光材料

(57)【要約】

【化1】

【課題】粒状性に優れ、かつ層間の混色を防止して色再現性に優れたハロゲン化銀カラー感光材料を提供する。 【解決手段】少なくとも一つの感光性ユニットが感度の異なる3層以上の感光性乳剤層からなり、かつ下記一般式(1)で表される化合物の炭素原子上から水素原子を除いた残基と、下記一般式(2)で表される化合物から水素原子を除いた残基の両者を部分構造として分子内に有する化合物を含む層を少なくとも1層有していることを特徴とするハロゲン化銀カラー写真感光材料。

一般式 (2)
$$\frac{R^1}{R^3} >_{N-N} <_{R^1}^{R^3}$$

【特許請求の範囲】

【請求項1】 支持体上にイエローカブラーを含む青感 性ユニット、マゼンタカプラーを含む緑感性ユニット、 シアンカプラーを含む赤感性ユニットを有しているハロ ゲン化銀カラー写真感光材料において、少なくとも一つ の感光性ユニットが感度の異なる3層以上の感光性乳剤 層からなり、かつ下記一般式(1)で表される化合物の 炭素原子上から水素原子を除いた残基と、下記一般式 (2)で表される化合物から水素原子を除いた残基の両 者を部分構造として分子内に有する化合物を含む層を少 10 なくとも1層有していることを特徴とするハロゲン化銀 カラー写真感光材料。

一般式(1)

【化1】

一般式(2) 【化2】

$$\frac{R^1}{R^3} > N - N < \frac{R^2}{R^4}$$

一般式(1)において、nは2~4の整数を表し、複数 個の-OHは同じであっても異なっていても良い。一般 式(2)において、R1、R1はそれぞれ独立にアルキ ル基、アリール基、ヘテロ環基、ホルミル基、アシル 基、ホスホリル基、スルホニル基、スルフィニル基を表 し、R¹、R¹ はそれぞれ独立に水素原子、アルキル 基、アリール基、ヘテロ環基を表す。

【請求項2】 支持体に近い方から赤感性ユニット、緑 30 感性ユニット、青感性ユニットの順に感光性ユニットが 配置されており、赤感性ユニットと緑感性ユニットの 間、または緑感性ユニットと青感性ユニットの間の少な くとも一方に2層以上の非発色層を有していることを特 徴とする請求項1のハロゲン化銀カラー写真感光材料。 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はハロゲン化銀カラー 写真感光材料に関するものである。詳しくは色再現性、 粒状性に優れたハロゲン化銀カラー写真感光材料に関す 40 るものである。

[0002]

【従来の技術】ハロゲン化銀カラー写真感光材料におい てカラー画像の粒状性は商品価値を左右する重要な性能 であり、特に撮影用感光材料において重要である。粒状 性を改良するために複数の感光性層を積層したユニット 構成をとり、低濃度部(例えば濃度1.0以下)をあず かる発色層をカプラー1モルあたりのハロゲン化銀乳剤 量が多い構成とすることは撮影用ハロゲン化銀カラー写 真感光材料の分野ではしばしば行われる方法である。更 50

に各感光性ユニットを3層以上の構成とすることも採用 されている。3層以上の積層構成で最も低濃度側に関与 する層では特に銀/カプラー比(該層のハロゲン化銀乳 剤の銀のモル数を該層の画像形成カプラーのモル数で割 った値)を大きく(例えば30以上)して設計すること で良好な結果を得ることが出来るが、銀/カプラー比を 増大してゆくとその層で発生したカラー現像薬酸化体を 消費仕切れなくなるため、余剰となったカラー現像薬酸 化体が他の感色性の異なる感光性層に拡散し混色を増加 させやすいという問題を生じる。混色とは例えば緑感性 層で発生したカラー現像薬酸化体が赤感性層に拡散して シアンカプラーを発色させるような現象を言い、カラー 写真感光材料の色再現性を悪化させる要因の一つとなっ ている。従って粒状性改良のために銀/カブラー比は大 きく設計したいが混色が増大して色再現性を悪化させる という障害があり感光性層を3層以上の積層構成とした

【0003】層間の混色を減じるには感色性の異なる層 間に中間層を設け、さらに混色防止剤を添加する方法が 20 一般的に行われている。混色防止剤としてはまず還元剤 が挙げられ、ハロゲン化銀写真感光材料の分野ではハイ ドロキノン類、ヒドラジン類、スルホンアミドフェノー ル類などが使用されており、ハイドロキノン類は例えば 米国特許4、732、845号、ヒドラジン類は例えば 米国特許4、923、787号、同5、230、992 号、特開平1-147455号、スルホンアミドフェノ ール類は例えば特開昭59-5247号に開示されてい る。しかしながら、これらの化合物の混色防止能は十分 満足できるものではなかった。

感光材料設計上の足枷となっていた。

[0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明の目的は粒状性 に優れ、かつ層間の混色を防止して色再現性に優れたハ ロゲン化銀カラー感光材料を提供することである。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明者らが検討した結 果、以下の構成とすることにより目的が達成されること が判明した。支持体上にイエローカブラーを含む青感性 ユニット、マゼンタカプラーを含む緑感性ユニット、シ アンカプラーを含む赤感性ユニットを有しているハロゲ ン化銀カラー写真感光材料において、少なくとも一つの 感光性ユニットが感度の異なる3層以上の感光性乳剤層 からなり、かつ下記一般式(1)で表される化合物の炭 素原子上から水素原子を除いた残基と、下記一般式

(2)で表される化合物から水素原子を除いた残基の両 者を部分構造として分子内に有する化合物を含む層を少 なくとも1層有していることを特徴とするハロゲン化銀 カラー写真感光材料。

一般式(1)

[0006]

[(£3]

(HO)

【0007】一般式(2) [0008] 【化4】

$$\frac{R^1}{R^3} > N - N < \frac{R^2}{R^4}$$

を表し、複数個の-OHは同じであっても異なっていて も良い。一般式(2)において、R1、R1はそれぞれ 独立にアルキル基、アリール基、ヘテロ環基、ホルミル 基、アシル基、ホスホリル基、スルホニル基、スルフィ ニル基を表し、R³、R⁴ はそれぞれ独立に水素原子、 アルキル基、アリール基、ヘテロ環基を表す。 [0010]

【発明の実施の形態】以下本発明について詳細に説明す る。まず、本発明の化合物について説明する。一般式 (1)においてnは2、3が好ましく、特に2が好まし 20 い。このとき二つのヒドロキシル基が互いにパラ位に位 置している場合が特に好ましい。

【0011】一般式(2)においてR¹、R¹、R¹、 R¹ で表されるアルキル基として好ましいものは炭素数 1~30の直鎖または分岐、鎖状または環状のアルキル 基であり、中でも特に好ましいものは炭素数1~22の 直鎖のアルキル基であり、例えばメチル、エチル、プロ ピル、ブチル、ドデシル、テトラデシル、ヘキサデシ ル、オクタデシルが挙げられる。

【0012】一般式 (2) においてR¹、R²、R³、 R¹で表されるアリール基として好ましいものは、炭素 数6~20のアリール基であり、更に炭素数6~10の ものが好ましく、例えばフェニル、ナフチル、アントラ セニル等が挙げられるが、中でも特に好ましいものはフ ェニルである。

【0013】一般式(2)においてR¹、 R¹、 R¹、 R'で表されるヘテロ環基として好ましいものは5~7 員環のヘテロ環であり、ヘテロ原子としては窒素、酸素 及び硫黄原子が好ましく、炭素数は1~10が好まし 環であり、例えば2-イミダゾリル、1.3-オキサゾ ールー2ーイル、1、3ーチアゾールー2ーイル、5ー テトラゾリル、3ーインドリニル、1,3,4ーチアジ アゾール-2-イル、1、3-ベンゾオキサゾール-2 -イル、1、3 -ベンゾチアゾール-2-イル、1、3 ーベンゾイミダゾールー2ーイル、1,2,4ートリア ゾール-5-イル、3-ピラゾリル、2-ピリジル、3 ーピリジル、4ーピリジル、2ーピリミジル、3ーピリ ミジルが挙げられる。またこれらは縮合環を有していて もよく、縮合環として好ましいものはベンゼン環であ

る。

【0014】一般式(2)においてR¹、R²で表され るアシル基の炭素数は1~22が好ましく、更に好まし くは1~18であり、例えばアセチル、ピパロイル、シ クロヘキシルカルボニル、パルミトイル、ミリストイ ル、ベンゾイル、フェナシル、2-テノイル、2-フロ イルが挙げられる。

【0015】一般式(2)においてR1、R1で表され るホスホリル基はR'R'P(O)-であり、このとき 【0009】一般式(1)において、nは2~4の整数 10 R'、R°はそれぞれ独立に水素原子、アルキル基、ア リール基、アルコキシ基、アリールオキシ基を表す。R ¹、Rⁿで表されるアルキル基、アリール基は一般式¹ (2)のR¹~R¹がアルキル基、アリール基を表す場 合それらと同義である。R'、R'で表されるアコキシ 基は炭素数1~22が好ましく、更に好ましくは1~1 8であり、例えばメトキシ、エトキシ、イソプロピルオ キシ、n-オクチルオキシ、n-ドデシルオキシ、シク ロヘキシルオキシなどが挙げられる。R'、R'で表さ れるアリールオキシ基は炭素数6~20のアリールオキ シ基であり、更に炭素数6~10のものが好ましく、例 えばフェノキシ、1-ナフトキシ、1-アントラセノキ シが挙げられるが、特にフェノキシが好ましい。R'、 R°は互いに結合して環を形成していても良く、環を形 成している場合5から7員の環であることが好ましい。 【0016】一般式(2)においてR1、R1で表され るスルホニル基の炭素数は1~22が好ましく、更に好 ましくは1~18であり、例えばメタンスルホニル、n ブタンスルホニル、ドデシルスルホニル、ヘキサデシ ルスルホニル、ベンゼンスルホニル、ドデシルベンゼン 30 スルホニルが挙げられる。

> 【0017】一般式(2)においてR'、R'で表され るスルフィニル基の炭素数は1~22が好ましく、更に 好ましくは1~18であり、例えばメタンスルフィニ ル、n-ブタンスルフィニル、ドデシルスルフィニル、 ヘキサデシルスルフィニル、ベンゼンスルフィニル、ド デシルベンゼンスルフィニルが挙げられる。

【0018】一般式(2) においてR¹、R² としては アシル基、ホスホリル基、スルホニル基が好ましく、よ り好ましくはアシル基、ホスホリル基であり、特に く、特に好ましいものは含窒素5員または6員のヘテロ 40 R¹、R²の何れか一方だけがアシル基、ホスホリル基 であり、かつ他方がアリール基である場合が好ましく、 この時のアリール基はフェニルが好ましい。 一般式 (2) においてR'、R'としては水素原子、アルキル 基が好ましく、特に水素原子が好ましい。

> 【0019】本発明の化合物は任意の位置に置換基を有 していてもよく、好ましい置換基としてはハロゲン原子 (フッ素原子、塩素原子、臭素原子)、アルキル基(炭 素数1~22)、アリール基(炭素数6~10)、ヘテ ロ環基(炭素数1~10)、アシル基(炭素数1~1 50 8)、スルホニル基(炭素数1~18)、アルコキシ基

(炭素数1~22)、アシルオキシ基(炭素数1~1 8)、アルコキシカルボニル基(炭素数2~23)、カ ルバモイル基(炭素数2~23)、スルファモイル基 (炭素数1~22)、アシルアミノ基(炭素数1~2 2) 、スルホンアミド基(炭素数1~22)、シアノ基 が挙げられる。

【0020】本発明の化合物は高沸点有機溶剤に溶解し て分散塗布する方法、いわゆるオイルプロテクト方式に よって感光材料中に導入するのが好ましい。従って高沸 する目的で、一般にバラスト基とよばれる比較的大きな 親油性基を有していることが好ましい。従ってこのバラ スト基にはある程度の大きさの直鎖または分岐のアルキ ル基が含まれていることが好ましく、これらアルキル基 の炭素原子の総数は8~32が好ましく、更に好ましく は12~22であり、特に好ましくは12~18であ る。バラスト基の置換位置は本発明の化合物上のいずれ でもよいが、特に一般式(1)から誘導される部分構造 のベンゼン環上または一般式(2)から誘導される部分 構造のR1上またはR1上が好ましい。

【0021】一般式(1)と一般式(2)の化合物を部 分構造として含む本発明の化合物としては、好ましくは 一般式(1)のフェニル基上に少なくとも1つのアルキ レン基を有しており、該アルキレン基を介して一般式 (2)の化合物と結合していることが好ましく、アルキ レン基以外の2価の基を介して結合していることも好ま しい。連結基として好ましい2価の基は、カルボニル 基、アミド基、ウレイド基、ウレタン基、スルホニル

*基、ホスホリル基、アリーレン基、酸素原子、アミノ 基、硫黄原子、アルキレン基である。本発明には、一般 式(1)に炭素数1~10のアルキレン基が置換してお り、該アルキレン基とカルボニル基またはホスホリル基 がR¹ またはR² として一般式(2)の窒素原子と結合 しており、R³、R⁴の両方が水素原子であり、R¹ま たはR²の残りがフェニル基であるものが好ましい。更 に、一般式(1)のフェニル基上に連結基であるアルキ レン基以外に少なくとも一つのアルキル基を有している 点有機溶剤に溶解し易くし、且つ感光材料中に安定保持 10 ものや、一般式(2)のR¹、R²のいずれかがフェニ ル基であって少なくとも1つのアルキル基、アルコキシ 基、アシルアミノ基、スルホニルアミノ基で置換されて いることが特に好ましい。

> 【0022】一般式(1)で表される化合物から水素原 子を除いた残基と、下記一般式(2)で表される化合物 から水素原子を除いた残基の両者を部分構造として分子 内に有する化合物に含まれる化合物は、特開平4-23 8347号や、または欧州特許679944A1号にお いて開示されている。また本発明者らも以前混色防止剤 20 として有用であることを見いだしており特開平5-24 1306号に示しているが、本発明の化合物が感光性層 が3層構成以上のユニットである感光材料において色再 現性と粒状性の改良に有用であることは未知であった。 【0023】以下、本発明の化合物の具体例を示すが、 本発明はこれらに限定されない。

[0024] 【化5】

OH
$$CH_2CONHNH \longrightarrow NHCOCH_2O \longrightarrow C_5H_{11}-t$$
OH

(2) OH
$$(CH_2)_4CONHNH$$
 OH $-NHCOCH_2O$ $-C_5H_{11}-t$

[0025]

(6) HO — CONHNH — NHCOCHO —
$$C_5H_{1:1}-t$$

$$\begin{array}{c} C_2H_5\\ OH\\ OH\\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} OH\\ OH\\ \end{array}$$

$$\begin{array}{c} C_3H_{1\,1}-t\\ \end{array}$$

[0026]

(9)
$$\begin{array}{c} OH \\ NHCONHNH \\ \hline OH \\ OH \end{array}$$
 NHCOCHO
$$\begin{array}{c} OH \\ NHSO_2C_{18}H_{37}-t \\ \end{array}$$

OH NHCONHNH
$$\longrightarrow$$
 NHSO₂ (CH₂) 40 \longrightarrow C₅H₁₁-t

(12) OH NHCONHNH - NHCONH(CH₂)
$$_4$$
O - C $_5$ H $_1$ - t $_5$ H $_1$ - t

[0027]

[(£8]

9 (13) NHCONHNHCOCHCH2SO2C12H25-n CH₃

(15)
$$\begin{array}{c}
OH & C_4H_9-n \\
NCONHNHCO(CH_2)_3O & C_5H_{11}-t \\
OH & C_5H_{11}-t
\end{array}$$

(16)
$$\begin{array}{c}
OH \\
NHSO_2NHNHSO_2
\end{array}$$
OH
OH

(17)
$$\begin{array}{c} * & * (159) \\ \text{OH} \\ \text{OONH} \\ \hline \\ \text{OH} \\ \end{array}$$

(18)
$$\begin{array}{c} OH \\ OH \\ OH \end{array}$$
 CONH (CH₂) 2 CONHNH $- COCHO - C_5H_{11} - t$ C₅H₁₁-t

(20)
$$HO \longrightarrow (CH_2)_2 CONHNH \longrightarrow NHCOCH_2O \longrightarrow C_{15}H_{31}-n$$

[0029]

OC15H31-n

(23)
$$0H \text{ NHCO} \longrightarrow CONHNHC_8H_{17}-n$$

$$CONHNHC_8H_{17}-n$$

$$OH$$

[0030]

$$\begin{array}{c} \text{OH} & \begin{array}{c} C_6H_{13}-n \\ \\ \text{OH} \end{array} \\ \text{OH} \end{array} \\ \begin{array}{c} C_6H_{13}-n \\ \\ \text{OH} \end{array} \\ \begin{array}{c} C_6H_{13}-n \\ \\ \text{OH} \end{array}$$

(31)
$$0H \text{ NHCO} \longrightarrow 0$$

$$SO_2NH \longrightarrow NHNHP(\longrightarrow)_2$$

(32)
HO CONH NHNHP(
$$0 - C_{12}H_{25}-n)_2$$

【0032】本発明の化合物は既知の方法によって合成 1306号に記載の方法で合成することが出来る。本発できる。例えば特開平4-238347号、同5-24 50 明の化合物の添加量は1㎡あたり0.02g~5.0g

であり、好ましくは0.05g~2.0gである。本発 明の化合物は感光材料中如何なる層に添加しても良い。 混色を防止する目的では、感色性の異なる2つの感光性 層の間の非発色性中間層に添加するのが好ましいが、カ ラー現像薬酸化体の発生源となる感光性乳剤層に添加し ても良い。また、階調設計の自由度を高める目的などで 同じ感色性のユニット中に非発色層を設置して添加して もよい。

【0033】感光性層に隣接する非発色層に混色防止能 力の高い化合物を添加すると、カラー現像薬酸化体との 10 反応性が高いために好ましくない現象が起こることがあ る。例えば、粒状改良の目的で銀/カプラー比を大きく 設計した層の、隣接層に本発明の化合物を添加すると必 要以上にカラー現像薬酸化体を消費するため粒状性を悪 化させたり、逆に銀/カプラー比の小さい層に隣接する 層に本発明の化合物を添加すると好ましくない程度の濃 度低下を起こす場合がある。これらは感光材料設計の目 的に応じて調節すべき課題だが本発明者らが本発明の化 合物について検討した結果、2層以上の中間層を設ける ことで特に好ましい結果が得られた。

【0034】本発明の好ましい実施形態としては以下の ような形態を挙げることが出来る。支持体に近い方から 赤感性ユニット、緑感性ユニット、青感性ユニットの順 に感光性ユニットが配置されており、赤感性ユニットと 緑感性ユニットの間、または緑感性ユニットと青感性ユ ニットの間の少なくとも一方に2層以上の非発色層を有 しているハロゲン化銀カラー写真感光材料。

【0035】本発明の感光性ユニットが3層構成の感光 材料は、支持体に近い側から低感度乳剤層、中感度乳剤 層、高感度乳剤層の順で塗布されていることが好まし く、これらの感光性乳剤層の間には、非発色性の中間層 またはハロゲン化銀乳剤を含む層が塗布されていても良 い。感光性ユニットは青感性、緑感性、赤感性すべてが 3層構成であることが好ましいが、青感性層は2層以下 の構成であって緑感性、赤感性層が3層構成であること も好ましい。本発明の感光材料では青感性層にはイエロ ーカプラー、緑感性層にはマゼンタカプラー、赤感性層 にはシアンカプラーを含むが、色再現性の調節の目的で このほかの組み合わせのカプラーを混合しても良い。

【0036】3層構成のユニットのうち、本発明におい 40 てハロゲン化銀乳剤の塗布量はユニット全体のハロゲン 化銀乳剤塗布重量のうち高感度層には10%~60%、 中感度層には10%~50%、低感度層には30%~7*

* 0%が配分されていることが好ましく、またそれぞれの 感光性層中での銀/カプラー比は低感度層が最大となる ような構成であることが好ましい。

【0037】本発明では感色性の異なるユニットの間に は非発色性の中間層を有することが好ましい。非発色性 の中間層には感光性、非感光性、または予めかぶらされ たハロゲン化銀乳剤が含有されていても良い。本発明で は特に中間層が2層以上の構成であることが好ましい が、この場合支持体から遠い側に位置する層にはコロイ ド銀粒子、または予め表面または粒子内部がかぶらされ たハロゲン化銀乳剤が含有されていることが好ましい。 また中間層にハロゲン化銀乳剤を含有させる場合には、 該中間層または隣接する層中に混色防止剤を添加すると とが好ましい。

【0038】本発明におけるより好ましい実施形態は以 下のようなものが挙げられる。支持体に近い側から赤感 性ユニット、緑感性ユニット、青感性ユニットが塗布さ れており、少なくとも赤感性ユニット緑感性ユニットは 3層の感光性乳剤層からなっていてそれらは支持体に近 20 い側から低感度、中感度、高感度の順で塗布されてい る。これら各感光性層中の銀/カプラー比は低感度層で 最も大きく高感度層で最も小さい。さらに赤感性ユニッ トと緑感性ユニットの間、緑感性ユニットと青感性ユニ ットの間には2層ずつの中間層を有しており、前者の緑 感性層に隣接する層、後者の青感性層に隣接する層には コロイド銀粒子または予めかぶらされたハロゲン化銀乳 剤が含有されている。また、赤感性ユニットより支持体 に近い側にはハレーション防止層、中間層を青感性ユニ ットより支持体から遠い側には少なくとも 1 層の保護層 を有しており保護層のうち少なくとも1層にはハロゲン 化銀乳剤を含んでいることも好ましい。

【0039】本発明のハロゲン化銀写真乳剤、およびそ れを用いたハロゲン化銀写真感光材料に用いることので きる種々の技術や無機・有機の素材については一般には リサーチ・ディスクロージャーNo. 308119 (19 89年) や同37038 (1995年) に記載されたも のが使用ができる。これに加えて、より具体的には、例 えば、本発明のハロゲン化銀写真乳剤が適用できるカラ 一写真感光材料に用いることができる技術および無機・ 有機素材については、欧州特許第436,938A2号

の下記の箇所及び下記に引用の特許に記載されている。 [0040]

項 目 該当箇所

1) ハロゲン化銀乳剤

第147頁26行目~第148頁12行目

2) イエローカプラー

第137頁35行目~第146頁33行目、第14 9頁21行目~23行目

3) マゼンタカプラー

第149頁24行目~第28行目;欧州特許第42 1, 453A1号の第3頁5行目~第25頁55行

目

	17	18
4)	シアンカプラー	第149頁29行目~33行目;欧州特許第432
		, 804A2号の第3頁28行目~第40頁2行目
5)	ボリマーカプラー	第149頁34行目~38行目;欧州特許第435
		, 334A2号の第113頁39行目~第123頁
		3 7 行目
6)	カラードカプラー	第53頁42行目~第137頁34行目、第149
		頁39行目~45行目
7)	機能性カプラー	第7頁1行目~第53頁41行目、第149頁46
		行目~第150頁3行目;欧州特許第435,33
		4A2号の第3頁1行目~第29頁50行目
8)	防腐・防黴剤	第150頁25行目~28行目
9)	ホルマリン	第149頁15行目~17行目
	スカベンジャー	
10)	併用し得るその他	第153頁38行目~47行目;欧州特許第421
	の添加剤	, 453A1号の第75頁21行目~第84頁56
		行目、第27頁40行目~第37頁40行目
11)	分散方法	第150頁4行目~24行目
12)	支持体	第150頁32行目~34行目
13)	膜厚・膜物性	第150頁35行目~49行目
14)	発色現像工程	第150頁50行目~第151頁47行目
•	脱銀工程	第151頁48行目~第152頁53行目
	自動現像機	第152頁54行目~第153頁2行目
	水洗・安定工程	第153頁3行目~37行目
のハ	ロゲン化銀写真感光材料	は、J *黒色コロイド銀
おこだ:	の古法で測定される尽火	ブルミ ゼラエン

【0041】本発明のハロゲン化銀写真感光材料は、J	* 黒色コロイド銀	0.15g
[S規格7613に記載の方法で測定される昼光イルミ	ゼラチン	2.00g
ナントでのISOスピードが、2000以下の感材に適	紫外線吸収剤U-1	0.10g
用される。	紫外線吸収剤U-3	0.040g
[0042]	紫外線吸収剤U-4	0.10g
【実施例】	高沸点有機溶媒〇i1-1	0.10g
(実施例−1)以下、本発明を実施例によって具体的に	30 染料E-1の微結晶固体分散物	0.10g
説明するがこれに限定されるものではない。	【0044】第2層:中間層	
試料101の作製	ゼラチン	0.30g
下塗りを施した厚み 127μの三酢酸セルロースフィルム	化合物Cpd-C	5.0mg
支持体上に、下記の組成の各層より成る多層カラー感光	化合物C p d – J	5.0mg
材料を作製し、試料101とした。数字は㎡当りの添加	化合物Cpd-K	5.0mg
量を表わす。なお添加した化合物の効果は記載した用途	高沸点有機溶媒Oil-3	0.10g
に限らない。	染料 D - 4	0.80mg
【0043】第1層:ハレーション防止層	* [0045]	

第3層:中間層

表面及び内部をかぶらせた微粒子沃臭化銀乳剤(平均粒径0.06μm、 変動係数18%、Ag I含量 1モル%)

			銀量	0.030g	
	黄色コロイ	ド銀	銀量	0.050g	
	ゼラチン			0.30g	
【0046】第4層:個	[感度赤感性乳]	削層		カプラーC-1	0.20g
乳剤A	銀量	0.30g		カプラーC – 2	0.05g
乳剤B	銀量	0.30g		カプラーC-9	0.010 g
乳剤C	銀量	0.15g		化合物C p d - C	5.0mg .
ゼラチン		1.60g		化合物C p d - J	5.0mg
カプラーC-11		0.20g	50	高沸占有機溶媒 () i 1 - 2	0.20g

```
特開平9-185155
```

		(11)	1494-2 1001
19		_	20
高沸点有機溶媒〇il-4	0.10g	* カプラーC - 1 1	0.10g
添加物P-1	0.20g	カプラーC-2	0.10g
【0047】第5層:高感度		カプラーC-3	0.50g
乳剤D	銀量 0.80g	添加物P-1	0.10g
ゼラチン	1.10g	* [0048]	
第6層:			
		天臭化銀乳剤(平均粒径0.06μm、	
変動	係数16%、Ag [含]	量 0.3モル%)	
		銀量 0.020g	
黄	色コロイド銀	銀量 0.010g	
t	ラチン	1.70g	
济	加物M-1	0.10g	
1t	:合物C p d - I	2.6mg	
染	料D-5	0.020g	
染	料D-6	0.010g	
18	:合物C p d - J	5.Omg	
添	流物P−1	0.05g	
亩	沸点有機溶媒O i l	-3 0.20g	
【0049】第7層:低感度	緑感性乳剤層	染料E-2の微結晶間	国体分散物 0.030g
乳剤E	銀量 0.10g	20 染料E-3の微結晶間	国体分散物 0.020g
乳剤F	銀量 0.10g	【0052】第10層	冒:低感度青感性乳剤層
乳剤G	銀量 0.20g	乳剤J	銀量 0.20g
乳剤H	銀量 0.10g	乳剤K	銀量 0.20g
ゼラチン	1.40g	乳剤し	銀量 0.20g
カプラーC-4	0.20g	乳剤M	銀量 0.10g
カプラーC-7	0.20g	ゼラチン	1.60g
カプラーC-8	0.10g	カプラーC-5	0.50g
化合物C p d - B	0.060g	カプラーC-6	0.15g
化合物C p d - D	0.040g	カプラーC-10	0.70g
化合物Cpd-E	0.040g	30 化合物Cpd-I	0.02g
化合物Cpd-F	0.080g	【0053】第11層	冒:高感度青感性乳剤層
化合物C p d - J	10mg	乳剤N	銀量 0.30g
高沸点有機溶媒Oil-1	0.02g	乳剤〇	銀量 0.30g
高沸点有機溶媒Oil-2	0.30g	ゼラチン	1.20g
【0050】第8層:高感度	緑感性乳剤層	カプラーC-5	0.10g
乳剤Ⅰ	銀量 0.50g	カプラーC-6	0.10g
ゼラチン	1.20g	カプラーC-10	0.50g
カプラーC – 4	0.25g	高沸点有機溶媒O i 🛚	1-2 0.15g
カプラーC-7	0.25g	[0054]	
カプラーC-8	0.20g	40	
化合物C p d - B	0.080g		
化合物C p d - E	0.020g		
化合物C p d - F	0.040g		
化合物Cpd~K	5.0mg		
高沸点有機溶媒Oil-1	0.020g		
高沸点有機溶媒Oil-2	0.100g		
【0051】第9層: イエロ	ーフィルター層		
黄色コロイド銀	銀量 0.010g		
ゼラチン	1.70g		
食油上を燃料料の・1 0			

高沸点有機溶媒Oil-3

0.15g

50

```
第12層:第1保護層
```

ゼラチン $0.70\,\mathrm{g}$ 紫外線吸収剤U-1 $0.20\,\mathrm{g}$ 紫外線吸収剤U-2 0.050 g 紫外線吸収剤U-5 $0.30\,\mathrm{g}$ 混色防止剤Cpd-A $0.10\,\mathrm{g}$ ホルマリンスカペンジャー Cpd-H $0.40\,\mathrm{g}$ 染料D-1 0.15g 染料D-2 0.050 g 10 染料D-3 $0.10\,\mathrm{g}$

[0055]

高沸点有機溶媒Oil-3

第13層:第2保護層

コロイド銀

銀量 0.10mg

微粒子沃臭化銀乳剤(平均粒径0.06μm、Ag I含量 1モル%)

銀量 0.10g

ゼラチン

0.40g

[0056]

第14層:第3保護層

ゼラチン

0.40g

ポリメチルメタクリレート (平均粒径1.5 μ)

 $0.10\,\mathrm{g}$

0.10g

メチルメタクリレートとアクリル酸の4:6の共重合体

(平均粒径1.5 μ)

0.10g

シリコーンオイルSO-1

0.030 g

界面活性剤W-1

3.0mg

界面活性剤W-2

0.030 g

【0057】また、すべての乳剤層には上記組成物の他 記組成物の他にゼラチン硬化剤H-1及び塗布用、乳化 用界面活性剤W-3、W-4、W-5、W-6を添加し た。更に防腐、防黴剤としてフェノール、1,2-ベン

ズイソチアゾリン-3-オン、2-フェノキシエタノー に添加剤 $F-1\sim F-8$ を添加した。さらに各層には上 30 ル、フェネチルアルコール、p-安息香酸ブチルエステ ルを添加した。

[0058]

【表1】

24

表1 試料101に用いた沃臭化銀乳剤は以下のとおりである。

乳剤名	な子の特徴	球相当 平均粒径 (μm)	変動係数 (%)	AgI含率 (%)
A	単分散 1 4 面体粒子	0. 28	1 6	4. 0
В	単分散立方体内部潜像型粒子	0.30	1 0	4. 0
С	単分散立方体粒子	0, 38	1 0	5. 0
D	单分散平板状粒子,	0.68	8	2. 0
	平均アスペクト比3.0			
E	单分散立方体粒子	0.20	1 7	4. 0
F	単分散14面体粒子	0. 25	1 6	4. 0
G	単分散立方体内部潜像型粒子	0.40	1 1	4. 0
Н	単分散立方体粒子	0.50	9	3. 5
I	単分散平板状粒子	0.80	1 0	2. 0
	平均アスペクト比5.0			
J	单分散立方体粒子	0.30	18	4. 0
K	単分散 1 4 面体粒子,	0.45	1 7	4. 0
L	单分散平板状粒子 ,	0.55	1 0	2. 0
	平均アスペクト比5.0			
M	単分散平板状粒子,	0.70	1 3	2. 0
	平均アスペクト比8.0			
N	単分散平板状粒子.	1.00	1 0	1.5
	平均アスペクト比6.0			
0	単分散平板状粒子.	1.20	1 5	1. 5
	平均アスペクト比9.0			

【0059】 【表2】

表 2 乳剤A~Iの分光増感

乳剤名	添加した増感色素	ハロゲン化銀 1 mol 当たりの添加量(g)
A	S - 2	0, 025
	S – 3	0. 25
	S - 8	0.010
В	S - 1	0.010
	S-3	0. 25
	S - 8	0.010
С	S-1	0.010
	S-2	0.010
	S - 3	0. 25
	S - 8	0.010
D	S - 2	0. 010
	S — 3	0.10
	S – 8	0.010
E	S – 4	0.50
	S 5	0.10
F	S - 4	0.30
	S - 5	0. 10
G	S - 4	0. 25
	S - 5	0.08
	S - 9	0.05
H	S-4	0.20
	S - 5	0.060
	S - 9	0.050
I	S - 4	0.30
	S – 5	0.070
	S - 9	0.10

[0060]

【表3】

表3

乳剤J~Nの分光増感

乳剤名	添加した増感色素	ハロゲン化銀 1 mol 当たりの添加量(g)
J	S – 6	0.050
	S – 7	0.20
K	S - 6	0.05
	S - 7	0.20
L	S - 6	0.060
	S – 7	0. 22
M	S — 6	0.050
	S – 7	0. 17
N	S - 6	0.040
	S - 7	0.15
0	S - 6	0.060
	S - 7	0. 22

[0061] [化13] C-1

$$(t)C_{5}H_{11} - O-CHCONH$$

$$(t)C_{5}H_{11}$$

$$(t)C_{5}H_{11}$$

26

C-2 $C_{2}H_{5}$ $(t)C_{5}H_{11}-O-CHCONH$ $(t)C_{5}H_{11}$

C - 3

OH

NHCOC₃ F_7 CN

OH

NHCOC₃ F_7

CH₂ - CH₂

[0062] 40 [(£14]

C-4

$$CH_3 - C - COCHCONH - COOC_{12}H_{25}$$

$$O = C - COCHCONH - COOC_{12}H_{25}$$

$$COOC_{12}H_{25}$$

$$CH_3 - COOC_{12}H_{25}$$

$$CH_3 - COOC_{12}H_{25}$$

C-6

C-7

$$(t) C_{5}H_{1} \longrightarrow 0CH_{2}CONH \longrightarrow CONH$$

$$(t) C_{5}H_{1} \longrightarrow CONH$$

$$C1 \longrightarrow C1$$

[0063]

【化15】

$$C = 8$$

$$C_2H_5 \qquad O \longrightarrow C00CH_3$$

$$OC_{18}H_{37} \qquad N \qquad NH$$

$$SO_2NH - CH \qquad CH_3$$

$$\begin{array}{c|c} C-9 & OH & NHCOC_3F_7 \\ \hline \\ C_{1\,2}H_{2\,5} & SCH_2\,CH_2\,COOH \\ \hline \\ CN & SCH_2\,CH_2\,COOH \end{array}$$

$$\begin{array}{c|c} C-1 & 0 & OC_{18}H_{37} \\ \hline & N-COCHCONH- & C1 \\ \hline & SO_{2}NH- & \\ \hline & O=C & C=0 \\ \hline & CH_{3}O & CH_{3} \\ \end{array}$$

[0064]

【化16】

Oil-1 フタル酸ジブチル

31

Oil-2 リン酸トリクレジル

O i
$$1-3$$

$$0=P \xrightarrow{\begin{array}{c} CH_2 & CH_3 \\ | & | \\ OCH_2CH_2CHCH_2CCH_3 \\ | & | \\ CH_3 \end{array} \end{array}}_3$$

0 i 1 - 4

Cpd-A

Cpd-B

Cpd-C

[0065] 【化17】

$$C p d - D$$

33

$$Cpd-E$$

$$Cpd-F$$

C p d - H

【0066】 【化18】

30

36

Cpd-J

Cpd-K

C p d - L

【0067】 【化19】

$$U-1$$

37

U-2

C4He (sec)

U - 3

$$C1 \longrightarrow N \longrightarrow C_4H_9(t)$$

$$(t)C_4H_9$$

U-4

U - 5

$$(C_2H_5)_2NCH = CH - CH = C < COOC_8H_{17}$$
 $SO_2 \leftarrow COOC_8H_{17}$

[0068] 【化20】

30

10

³⁹ S – 1

$$C1 \qquad \begin{array}{c} C_2H_5 \\ C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C_1H_5 \\ C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C_1H_5 \\ C_2H_5 \\ C_2H_5 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C_1H_5 \\ C_1H_2 \\ C_2H_5 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C_1H_5 \\ C_1H_2 \\ C_2H_5 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C_1H_5 \\ C_1H_2 \\ C_2H_3 \\ C_1H_2 \\ C_1H_2 \\ C_1H_3 \\ C_1$$

S - 2

$$C1 \qquad \begin{array}{c} C_2H_5 \\ \\ CH_2CONHSO_2CH_3 \end{array} \qquad \begin{array}{c} C_2H_5 \\ \\ \\ CH_2 \\ \end{array} \qquad \begin{array}{c} CH_2O_3 \\ \\ \end{array} \qquad$$

S-3

$$C_4H_9-N N-CH_2CH_2OCH_3$$

$$0 = 0$$

$$C_2H_5$$

$$C_2H_5$$

$$C_4H_9-N N-CH_2CH_2OCH_3$$

$$C_4H_9-N N-CH_2CH_2OCH_3$$

$$C_4H_9-N N-CH_2CH_2OCH_3$$

S-4

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_5 \\
\downarrow \\
C1 & \downarrow \\
N & \downarrow \\
CH_2)_3SO_3\Theta & (CH_2)_3SO_3Na
\end{array}$$

[0069]

【化21】

$$S - 5$$

$$C1 \qquad C_{2}H_{5} \qquad C_{2}H_{5}$$

$$CH - CH = CH \qquad O$$

$$C_{1} \qquad C_{1} \qquad C_{2}H_{5} \qquad C_{2}H_{5}$$

$$C_{2}H_{5} \qquad C_{1} \qquad C_{1}$$

$$C_{1} \qquad C_{2}H_{5} \qquad C_{2}H_{5}$$

$$S-6$$

$$CH_3O \longrightarrow CH \longrightarrow S$$

$$CH_2)_3SO_3\Theta \longrightarrow (CH_2)_3SO_3H \cdot N(C_2H_5)_3$$

$$S-7$$

CH

CH₂)₄SO₃H · N(C₂H₅)₃

(CH₂)₃SO₃ \ominus

$$S-8$$

$$C_2H_5$$

$$C_3H_5$$

$$C_4H_5$$

$$C_7H_5$$

$$C_7H_5$$

$$C_7H_5$$

$$C_7H_7$$

$$C_7H$$

[0070]

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_5 \\
\hline
O \\
CH = C - CH
\end{array}$$

$$\begin{array}{c|c}
C_2H_5 \\
\hline
O \\
CH_2)_2SO_3 & CH_2)_3SO_3H \cdot N(C_2H_5)_3
\end{array}$$

D-1

$$C_2H_5O$$
 $CH_CH_CH_CH_CH_CH_CH_CH_N$ OC_2H_5 OC_2H_5 OC_3K

D-2

D-3

[0071]

【化23】

45 D – 4

D-5

D - 6

$$H_2 NOC$$
 $N = N$
 $SO_3 H$

[0072]

【化24】

47

E - 1

E-2

E-3

$$H-1$$

$$\begin{array}{l} \text{CH}_2 \! = \! \text{CH} - \! \text{SO}_2 - \! \text{CH}_2 - \! \text{CONH} - \! \text{CH}_2 \\ \text{CH}_2 \! = \! \text{CH} - \! \text{SO}_2 - \! \text{CH}_2 - \! \text{CONH} - \! \text{CH}_2 \end{array}$$

W-1

$$C_8F_{17}SO_2NHCH_2CH_2CH_2CH_2CH_2CH_2CH_3)_3$$

$$CH_3 \longrightarrow SO_3 \ominus$$

[0073]

[化25]

49

W-2

W-3

$$CH_{2}COOCH_{2}CH(C_{2}H_{5})C_{4}H_{0}$$

$$NaO_{3}S-CHCOOCH_{2}CH(C_{2}H_{5})C_{4}H_{0}$$

W-4

$$W-5$$

$$C_BH_{17}$$
 \longrightarrow $CCH_2CH_2 \xrightarrow{s} SO_3Na$

W - 6

$$P-1$$

M-1

$$SO-1$$

F-1

[0074]

【化26】

$$F-2$$

$$(n = 3 \sim 4)$$

$$F-3$$

$$F-5$$

$$F - 6$$

$$F-7$$

$$F-8$$

【0075】有機固体分散染料の分散物の調製

染料E-1を以下の方法で分散した。即ち、メタノール 30 第2層:中間層 を30%含む染料のウェットケーキ1430gに水及び BASF社製Pluronic F88 (エチレンオキシドープロピ レンオキシド ブロック共重合体) 200gを加えて攪 拌し、染料濃度6%のスラリーとした。次に、アイメッ クス (株) 製ウルトラビスコミル (UVM-2) に平均 粒径0.5mmのジルコニアビースを1700ml充填し、 スラリーを通して周速約10m/sec、吐出量0.51 /min で8時間粉砕した。ビーズを濾過して除き、水を 加えて染料濃度3%に希釈した後、安定化のために90 °Cで10時間加熱した。得られた染料微粒子の平均粒径 40 は0.60 µm であり、粒径の分布の広さ(粒径標準偏 差×100/平均粒径)は18%であった。

【0076】同様にして、染料E-2、E-3の固体分 散物を得た。平均粒径は0.54 μm および0.56 μ m であった。

【0077】(実施例-2)実施例-1の試料101を もとに感光性ユニットをそれぞれ3層構成とした試料2 01を作成した。

試料201の構成

第1層:ハレーション防止層(すべて試料101の第1 50 カプラーC-11

層と同じである)

(すべて試料101の第2

層と同じである)

(すべて試料101の第3 第3層:中間層

層と同じである)

	【0078】第4層:(氏感度赤感性乳剤	層
	乳剤A	銀量	0.40g
	乳剤B	銀量	0.35g
	ゼラチン		0.80g
	カプラーC-11		0.10g
	カプラーC – l		0.05g
0	カプラーC-9		0.010 g
	化合物Cpd-C		5.0mg
	化合物Cpd-J		5.0mg
	高沸点有機溶媒Oil·	- 2	0.10g
	高沸点有機溶媒Oil	- 4	0.05g
	添加物P-1		0.10g
	【0079】第5層:四	中感度赤感性乳剤	層
	乳剤B	銀量	0.25g
	乳剤C	銀量	0.25g
	ゼラチン		0.80g

0.05g

		(20)			103133
53					54	
カプラーC- 1		0.10g		カプラーC-8		0.10g
カプラーC-2		0.05g		化合物C p d - B		0.080g
高沸点有機溶媒Oil-2		0.10g		化合物Cpd-E		0.020g
高沸点有機溶媒Oil-1		0.10g		化合物Cpd-F		0.040g
添加物P-1		0.10g		化合物Cpd-K		5.0mg
【0080】第6層:高感度就	5.咸샢羽			高沸点有機溶媒Oil-1		0.020g
乳剤D						
	銀量	0.30g		高沸点有機溶媒Oil-2		0.100g
ゼラチン		1.10g		【0084】第11層:イニ		レター層(すべて
カプラーC-11		0.20g		試料101の第9層と同じ		
カプラーC – 2		0.10g	10	【0085】第12層:低層	感度青感性乳	孔剤層
カプラーC-3		0.60g		乳剤J	銀量	0.30g
添加物P-1		0.10g		乳剤K	銀量	0.30g
【0081】第7層:中間層		(すべて試料		ゼラチン		0.80g
101の第6層と同じである)				カプラーC-5		0.20g
第8層:低感度緑感性乳剤層				カプラーC-6		0.05g
乳剤E	銀量	0.25g		カプラーC-10		0.30g
乳剤F	銀量	0.30g		化合物Cpd-I		0.02 g
乳剤G	銀量			【0086】第13層:中	武帝主成州道	
	里班	0.30g				
ゼラチン		0.70g		乳剤し	銀量	0.25g
カプラーC - 4		0.05g	20	乳剤M	銀量	0.25g
カプラーC-7		0. 10 g		ゼラチン		0.90g
カプラーC-8		0.05g		カプラーC-5		0.20g
化合物C p d – B		0.030g		カプラーC-6		0.05g
化合物C p d - D		0.020g		カプラーC-10		0.60g
化合物Cpd-E		0.020g		【0087】第14層:高!	感度青感性乳	轧剤層
化合物Cpd-F		0.040g		乳剤N	銀量	0.20g
化合物Cpd-J		10mg		乳剤〇	銀量	0.15g
高沸点有機溶媒Oil-1		0.02g		ゼラチン		1.20g
高沸点有機溶媒Oil-2		0.20g		カプラーC-5		0.20g
【0082】第9層:中感度網	3.咸性剪		30			0.10g
乳剤G	銀量		50	カプラーC-10		
		0.25g				0.60g
乳剤H	銀量	0.10g		高沸点有機溶媒Oil-2	· /m=##==	0.15g
ゼラチン		0.50g		【0088】第15層:第		(すべて
カプラーC - 4		0.02g		試料101の第12層と同		
カプラーC-7		0.10g		第16層:第2保護層	(す/	べて試料101の
カプラーC-8		0.05g		第13層と同じである)		
化合物C p d - B		0.030g		第17層:第3保護層	(す/	べて試料101の
化合物C p d - D		0.020g		第14層と同じである)		
化合物C p d – E		0.020g		【0089】試料101に	対して第4詞	表に示したように
化合物Cpd-F		0.050g	40	それぞれの化合物を添加し		
高沸点有機溶媒Oil-2		0.010g		ニットが2層構成である試		
【0083】第10層:高感服	穿緑咸性			また試料201に対して第		
乳剤	銀量	0.45g		添加して試料202~20		
ゼラチン	邓里	1.20g		[0090]	C CIPIAUI	- 0
カプラーC-4						
		0.30g		【表4】		
カプラーC ~ 7		0.10g				

55 第4表 試料の構成

試料		第 7	層	第 1	1 層	感光性の構成
101	(比較例)	-			_	2層構成
102	"	Cpd-A	0. 15g	Cpd-A	0. 10g	"
103	"	S C - 1	0. 15g	SC-1	0. 10g	"
104	"	Cpd-L	0. 15g	Cpd-L	0, 10g	"
105	"	(1)	0. 15g	(1)	0. 10g	"
106	"	(9)	0. 15g	(9)	0. 10g	"
201	"	-		_		2層構成
202	"	Cpd-A	0. 15g	Cpd-A	0. 10g	"
203	"	SC-1	0. 15g	SC-1	0, 10g	"
204	"	Cpd-L	0.15g	Cpd-L	0. 10g	"
205	(本発明)	(1)	0. 15g	(1)	0. 10g	"
206	"	(9)	0. 15g	(9)	0.10g	"
207	"	(1)	0.30g	(1)	0, 20g	"
208	(比較例)	SC-1	0.40g	SC-1	0.30g	"

【0091】 【化27】

(SC-1)

【0092】(実施例-3)実施例-2試料201の第7層、第11層を複数の層に分割して以下に示す試料301を作成した。試料301に対して第5表に示すようにそれぞれの化合物を添加した以外は同様にして試料302~305を作成した。

試料301の構成

第1層:ハレーション防止層(すべて試料201の第1

層と同じである)

第2層:中間層

(すべて試料201の第2*

*層と同じである)

第3層:中間層

(すべて試料201の第3

0.05g

20 層と同じである)

第4層: 低感度赤感性乳剤層(すべて試料201の第4

層と同じである)

第5層:中間度赤感性乳剤層(すべて試料201の第5

層と同じである)

第6層: 高感度赤感性乳剤層(すべて試料201の第6

層と同じである) 第7層:中間層

ゼラチン 0.70g 添加物M-1 0.10g 30 化合物Cpd-I 2.6mg 染料D-5 0.020g 染料D-6 0.010g 化合物Cpd-J 5.0mg 高沸点有機溶媒Oil-3 0.10g

第8層:中間層

表面及び内部をかぶらせた沃臭化銀乳剤(平均粒径0.06 µm、

変動係数16%、Ag [含量 0.3モル%)

銀量 0.020g 黄色コロイド銀 銀量 0.010g ゼラチン 1.00g 添加物P-1 0.05g 高沸点有機溶媒Oil-3 0.10g

第9層: 低感度緑感性乳剤層 (すべて試料201の第

8層と同じである)

第10層:中間度緑感性乳剤層(すべて試料201の第

9層と同じである)

第11層: 高感度緑感性乳剤層(すべて試料201の第

10層と同じである)

77 1 C/B · T/B)

第12層:中間層

ゼラチン 0.60g

高沸点有機溶媒Oil-1
第13層: イエローフィルター層

黄色コロイド銀銀量0.010 gゼラチン1.10g高沸点有機溶媒〇il-l0.10g染料E-2の微結晶固体分散物0.030g染料E-3の微結晶固体分散物0.020g

50 第14層:中間層

ゼラチン

0.05g

* 15層と同じである)

第15層:低感度青感性乳剤層(すべて試料201の第

16層と同じである)

12層と同じである)

第19層:第2保護層

第16層:中間度青感性乳剤層(すべて試料201の第

第20層:第3保護層

(すべて試料201の第

(すべて試料201の第

13層と同じである)

第17層: 高感度青感性乳剤層(すべて試料201の第

17層と同じである) [0093]

14層と同じである)

【表5】

第18層:第1保護層

(すべて試料201の第*

第5表 試料の構成(中間層複数層構成)

試料		第	層	第(8 層	第 1	2 層	第 1	3 層
301	(比較例)	-	-		-		-	-	-
302	"	Cpd-A	0. 10g	Cpd-A	0. 10g	Cpd-A	0.07g	Cpd-A	0. 07g
3 0 3	(本発明)	(1)	0. 10g	(1)	0. 10g	(1)	0. 07g	(1)	0.07g
3 0 4	"	(1)	0.05g	(1)	0. 15g	(1)	0.05g	(1)	0. 09g
3 0 5	"	(1)	0. 15g	(1)	0. 05g	(1)	0, 09g	(1)	0.05g

【0094】(粒状性の評価)このようにして得られた 試料に階段露光を与えた後、下記の現像処理を施しマゼ は48μmφとし、測定値を1000倍した値を示し た。この数値が小さいほど粒状性が良い。

(色再現性の評価) 試料を135サイズパトローネ形態 に加工しカメラに装填してマクベス社カラーチェッカー チャートのレッドをマゼンタ濃度が2.0となるような 露光量で撮影し、下記の現像処理を施したのち得られた※

※画像の濃度を測定した。このときシアン濃度が低いほど 混色が減少していて赤の彩度が高く色再現性が良い。

ンタ画像のRMS粒状度を測定した。測定アパーチャー 20 (シアン最大濃度の測定)試料を連続的に濃度が変化し ているウェッジを介して色温度4800度の白色光で露 光し、下記の現像処理を施しシアン濃度を測定した。濃 度が高いほどコントラストが優れている。以上の結果を まとめて第7表に示す。

> [0095] 【表6】

Ä	第6表 評価の結果				
		マセンタの粒状性濃	色濁り	シアン 画像の最大	
試料		度1.0 でのRMS	レット 画像中のシア	濃度	
		粒状度×1000倍	ソ濃度	(グレ-露光)	
101	(比較例)	12.5	0.44	3. 50	
102	"	12.0	0. 41	3.48	
103	"	12.0	0.39	3.48	
104	"	12.5	0.38	3.42	
105	"	12.5	0.37	3.46	
106	"	13.0	0.38	3. 44	
201	"	11.5	0.50	3. 52	
202	"	i 1. 0	0.47	3.50	
2 0 3	"	i 1. 0	0.45	3. 48	
204	"	10.5	0.43	3. 42	
205	(本発明)	10.0	0.38	3. 47	
206	"	10.0	0.40	3.46	
207	"	9.5	0.34	3. 30	
208	(比較例)	10.5	0.40	3.48	
301	"	11.5	0.50	3. 52	
302	"	11.0	0.46	3. 49	
3 0 3	(本発明)	9. 5	0.36	3. 49	
3 0 4	"	10.0	0.34	3. 50	
305	"	9, 5	0.34	3. 48	

いて赤画像中のシアン濃度は低く、本発明の化合物を含 有する試料105、106でも色濁りの改良効果は僅か である。そればかりか試料105、106ではマゼンタ の粒状性が試料101~104より悪化しており好まし くない。感光性ユニットを3層構成とした試料201~ 206では、試料101~106に比べて粒状性が改良 されているが、例えば試料202では102よりも混色 による色濁りが増加し赤の色再現性が悪化している。と れに対して本発明の化合物を含む試料205、206で は粒状性が更に改良され、かつレッド画像中のシアン濃 10 色が減少しておりイエローの彩度が高い結果が得られ 度が低く色濁りが少ない。また本発明の化合物の添加量 を多くした試料207では混色は更に減少していて色再 現性改良効果がより大きくなっているが、反面シアン画 像の最大濃度が低下するという問題が生じている。これ に対し、中間層を複数に分割した試料303~305で*

* はそのような問題点が改良できており、悪影響無く好ま しい粒状改良効果と色濁りの減少とが達成できている。 比較試料302では試料202と比較して性能に変化が 無いことと比べて本発明の化合物と中間層複数層構成と でこのような結果が得られることは予期できない驚くべ き効果である。

【0097】また、上記の試料を用いてマクベス社カラ ーチェッカーチャートのイエローを撮影したときのマゼ ンタ濃度を測定したところ、本発明の組み合わせでは混

【0098】本実施例では全て下記の現像処理を施し た。処理に当たっては試料101の50%を白色光で完 全に露光したものを補充量がタンク容量の3倍になるま で通した後に使用した。

処理工程	時間	温度	タンク容量	補充量
第一現像	6分	38°C	12リットル	2200ミリリットル/m²
第二水洗	2分	38°C	4リットル	7500≷リリットル∕m²
反 転	2分	38°C	4リットル	1100ミリリットル/m²
発色現像	6分	38°C	12リットル	2200ミリリットル/m²
前漂白	2分	38°C	4リットル	1100ミリリットル/m²
漂 白	6分	38°C	12リットル	220ミリリットル/m²
定着	4分	38°C	8リットル	1100ミリリットル/m²
第二水洗	4分	38°C	8リットル	7500ミリリットル/m²
最終リンス	1分	25 ℃	2リットル	1100ミリリットル/m²

【0099】各処理液の組成は以下の通りであった。

〔第一現像液〕	〔タンク液〕	〔補充液〕
ニトリロ-N, N, N-トリメチレンホスホン酸		
・5 ナトリウム塩	1.5 g	1.5 g
ジエチレントリアミン五酢酸・5 ナトリウム塩	2.0 g	2.0 g
亜硫酸ナトリウム	30 g	30 g
ハイドロキノン・モノスルホン酸カリウム	20 g	20 g
炭酸カリウム	15 g	20 g
重炭酸カリウム	12 g	15 g
1-フェニル-4-メチル-4-ヒドロキシメチル		
- 3 - ピラゾリドン	1.5 g	2.0 g
臭化カリウム	2.5 g	1.4 g
チオシアン酸カリウム	1.2 g	1.2 g
ヨウ化カリウム	2.0 mg	_
ジエチレングリコール	13 g	15 g
水を加えて	1000ミリリットル	1000ミリリットル
рН	9.60	9.60
pHは硫酸又は水酸化カリウムで調整した。		

[0100]

〔反転液〕 ニトリローN, N, Nートリメチレンホスホン酸	〔タンク液〕	〔補充液〕 タンク液
・5ナトリウム塩	3.0 g	に同じ
塩化第一スズ・2 水塩	1.0 g	
p-アミノフェノール	0.1 g	
水酸化ナトリウム	8 g	

	(32)		19 00 1 0	100
	61	. = >	62	
	氷酢酸	15ミリリットル		
	水を加えて	1000ミリリットル	•	
	p H	6.00		
[0101]	p H は酢酸又は水酸化ナトリウムで調整した。			
101017	〔発色現像液〕	〔タンク液〕	〔補充液〕	
	ニトリローN、N、N-トリメチレンホスホン酸	(メンノ版)	CMIJLIXI	
	・5ナトリウム塩	2.0 g	200	
	亜硫酸ナトリウム	7.0 g	2.0 g	
	リン酸3ナトリウム・12水塩	7.0 g 36 g		
	臭化カリウム		36 g	
	ヨウ化カリウム	1.0 g	_	
	水酸化ナトリウム	90 mg		
	シトラジン酸	3.0 g		
		1.5 g	1.5 g	
	N-エチル-N-(β-メタンスルホンアミドエチ -3-メチル-4-アミノアニリン・3/2硫酸		•	•
	1 水塩	11 g	11 0	
	3,6-ジチアオクタン-1,8-ジオール	-		
	水を加えて	1.0 g	1.0 g 1000ミリリットル	
	ルを加えて p H			
	-	11.80	12.00	
[0102]	p Hは硫酸又は水酸化カリウムで調整した。			
[0102]	〔前漂白〕	〔タンク液〕	〔補充液〕	
	エチレンジアミン4酢酸・2ナトリウム塩・2水塩			
	亜硫酸ナトリウム	8.0 g 6.0 g	8.0 g	
	1 - チオグリセロール	_	8.0 g	
	ホルムアルデヒド重亜硫酸ナトリウム付加物	0.4 g	_	
	水を加えて	30 g	35 g	
	р H	6.30	1000ミリリットル	
	p Hは酢酸又は水酸化ナトリウムで調整した。	6.30	6.10	
[0103]	PIIIはBF級人は小政化ノドックムと嗣遊した。			
[0103]	〔漂白液〕	〔タンク液〕	〔補充液〕	
	エチレンジアミン4酢酸・2ナトリウム塩・2水塩			
	エチレンジアミン 4 酢酸・Fe(III) ・アンモニウム	_	4.0 g	
	・2 水塩		240 ~	
	臭化カリウム	120 g	240 g	
	硝酸アンモニウム	100 g	200 g	
	水を加えて	10 g	20 g	
	ルを加えて p H		1000ミリリットル	
	p H は硝酸又は水酸化ナトリウムで調整した。	5.70	5.50	
[0104]	p II (本明政人は小政にアドックム C 嗣・史した。			
[0104]	〔定着液〕 〔	[タンク液]	〔補充液〕	
	チオ硫酸アンモニウム		い聞うなな」 ンク液に同じ	
	亜硫酸ナンセーツム 亜硫酸ナトリウム	5.0 g	ノク依に回し	
	垂・・ ロックム 重亜硫酸ナトリウム	_		
	単型帆殴/ ドリソム 水を加えて	5.0 g 1000≥iiii⇔kt	" "	
	ルを加えて pH	1000ミリリットル	"	
	р n p Hは酢酸又はアンモニア水で調整した。	6.60		
[0105]	PIIはHFBX人はノンてーノ小で調金した。			
[0102]				

〔タンク液〕

〔補充液〕

〔安定液〕

63 64 1,2-ベンゾイソチアゾリン-3-オン 0.03g 0.02gポリオキシエチレン - p - モノノニルフェニルエーテル (平均重合度10) 0.3 g 0.3 g ポリマレイン酸(平均分子量 2,000) 0.1 g0.15g水を加えて 1000ミリリットル 1000ミリリットル рΗ

【0106】(実施例-4)

1) 支持体

本実施例で用いた支持体は、下記の方法により作製し た。市販のポリエチレン-2,6-ナフタレートポリマ 10 - 100重量部と紫外線吸収剤としてTinuvin P.326(チ バ・ガイギーCiba-Geiov社製)2重量部とを常法により 乾燥した後、300℃にて溶融後、T型ダイから押し出 し140℃で3.0倍の縦延伸を行い、続いて130℃ で3. 0倍の横延伸を行い、さらに250℃で6秒間熱 固定して厚さ90μmのPENフィルムを得た。さら に、その一部を直径20cmのステンレス巻き芯に巻き付 けて、110℃、48時間の熱履歴を与えた。

2)下塗層の塗設

それぞれの面に下記組成の下塗液を塗布して、下塗層を 延伸時高温面側に設けた。コロナ放電処理はピラーPill ar社製ソリッドステートコロナ処理機 6 KVA モデルを用 い、30cm幅支持体を20m/分で処理する。このとき、 電流・電圧の読み取り値より、被処理物はO.375KV ・A・分/nfの処理がなされた。処理時の放電周波数 は、9.6 KHz、電極と誘電体ロールのギャップクリア ランスは、1.6mmであった。又UV放電処理は、75 ℃で加熱しながら放電処理した。さらにグロー放電処理 は、円柱電極で3000℃で30秒間照射した。

* 上記支持体は、その両面にコロナ放電処理、UV放電処

理、さらにグロー放電処理、および火焔処理をした後、

ゼラチン			3 g
蒸留水		2	5 m1
ソジウム α-スルホージー2-エチルヘキシルサクシネート	0.		5 g
ホルムアルデヒド	-	-	2 g
サリチル酸	0.	1	- g
ジアセチルセルロース	0.	5	g
p - クロロフェノール	0.		
- レゾルシン	0.	5	_
クレゾール	0.	5	g
(CH₄=CHSO₄CH₄CH₄NHCO)₄CH₄	0.	2	g
トリメチロールプロバンのアジリジン3倍モル付加物	0.	2	g
トリメチロールプロパンートルエンジイソシアナートの3倍モル	ノ付加]物	
	0.	2	g
メタノール		1	5 m1
アセトン		8	5 m1
ホルムアルデヒド	0.	0	1 g
酢酸	0.	0	l g
濃塩酸	0.	0	l g

*

【0107】3) バック層の塗設

下塗後の上記支持体の片方の面に、バック層として下記 組成の帯電防止層、磁気記録層、および滑り層を塗設し 40 た。

3-1) 帯電防止層の塗設

3-1-1) 導電性微粒子分散液(酸化スズ-酸化アン チモン複合物分散液) の調製

塩化第二スズ水和物230重量部と三塩化アンチモン2 3重量部をエタノール3000重量部に溶解し、均一溶 液を得た。この溶液に、1Nの水酸化ナトリウム水溶液 を前記溶液のpHが3になるまで滴下し、コロイド状酸 化第二スズと酸化アンチモンの共沈殿を得た。得られた

沈澱を得た。

【0108】赤褐色コロイド状沈澱を遠心分離により分 離した。過剰なイオンを除くため、沈澱に水を加え遠心 分離によって水洗した。この操作を3回繰り返し、過剰 イオンを除去した。過剰イオンを除去したコロイド状沈 殿200重量部を水1500重量部に再分散し、650 ℃に加熱した焼成炉に噴霧し、青味ががった平均粒径 0.005 μm の酸化スズ-酸化アンチモン複合物の微 粒子粉末を得た。この微粒子粉末の比抵抗は5Q・cmで あった。上記の微粒子粉末40重量部と水60重量部の 混合液を p H 7. 0 に調製し、攪拌機で粗分散の後、横 型サンドミル(商品名ダイノミル; WILLYA. BA 共沈殼を50℃に24時間放置し、赤褐色のコロイド状 50 CHOFENAG製)で滯留時間が30分になるまで分 *下記の処方による導電性層を乾燥膜厚が0.2 μm にな

散して調製した。この時の二次凝集体の平均粒径は約

 $0.04 \mu m$ であった。 るように塗布し、115℃で60秒間乾燥した。

【0109】3-1-2) 導電性層の塗設

*

3-1-1)で作製の導電性微粒子分散液	20重量部
ゼラチン	2 重量部
水	27重量部
メタノール	60重量部
pークロロフェノール	0.5重量部
レゾルシン	2重量部
28 48 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18 18	

ポリオキシエチレン ノニルフェニルエーテル

0.01重量部

得られた導電性膜の抵抗は、10°°°(100V)であり、優 ※(重合度16)オキシエチレンプロピルトリメトキシシ れた帯電防止性能を有するものであった。

3-2) 磁気記録層の塗設

磁性体Co- 被着γ-Fe, O, (長軸0.14μm、単軸0. 03μmの針状、比表面積41m²/g、飽和磁化89em u/g、表面は酸化アルミと酸化珪素でそれぞれFe, O, の 2重量%で表面処理されている、保磁力9300e、Fe⁺² /Fe⁺"比は6/94)1100gを水220g及びポリ※

ランのシランカップリング剤を150g添加して、オー プンニーダーで3時間良く混練した。この粗分散した粘 性のある液を70℃で一昼夜乾燥し、水を除去した後、 110℃、1時間加熱して表面処理をした磁気粒子を作 製した。さらに以下の処方で、再びオープンニーダーに て混練した。

[0110]

上記表面処埋済み磁気粒子	1000g
ジアセチルセルロース	17 g
メチルエチルケトン	100g
シクロヘキサノン	100g

さらに、以下の処方でサンドミル (1/4G) で 200 ★ ******rpm <math> 4 時間微細分散した。

上記混練品	100g
ジアセチルセルロース	60 g
メチルエチルケトン	300g
シクロヘキサノン	300g

さらにジアセチルセルロースと、硬化剤としてトリメチ ロールプロパン - トルエンジイソシアナートの3倍モル 付加物をバインダーに対して20wt%添加した。得られ 30 た液の粘度が約80CPとなるように、等量のメチルエチ ルケトンとシクロヘキサノンで希釈した。又、塗布は、 上記の導電性層の上にバーコーターで膜厚が 1.2 μm となるように行った。磁性体の量は62ma/mとなるよ うに塗布した。またマット剤としてシリカ粒子(0.3) μ m) と研磨剤の酸化アルミ(0.5 μ m) をそれぞれ 10ma/㎡となるように添加した。乾燥は115℃、6☆

☆分実施した(乾燥ゾーンのローラーや搬送装置はすべて 115℃となっている)。X-ライトのステータスMで ブルーフィルターを用いた時の、磁気記録層のD®の色 濃度の増加分は約0.1であった。また、磁気記録層の 飽和磁化モーメントは4. 2 emu/㎡、保磁力9230e、 角形比は65%であった。

【0111】3-3)滑り層の調製

下記処方液を化合物の固形分塗布量が下記のようになる ように塗布し、110℃で5分乾燥させて滑り層を得

ジアセチルセルロース $2.5 \,\mathrm{mg/m^2}$ $6 \, \text{mg/m}^2$ C, H, CH(OH)C, o, H, COOC, o, H, (化合物 a) C, , H, , , O(CH, CH, O), , H (化合物 b) 9 ma/m²

なお、化合物 a /化合物 b (6:9)は、キシレンとブ ロビレングリコールモノメチルエーテル(容量比1: 1)溶媒中で105℃に加熱、溶解し、この液を10倍

量のプロピレングリコールモノメチルエーテル(25

- ℃) に注加して微細分散液とした。さらに5倍量のアセ トン中で希釈した後、高圧ホモジナイザー(200気
- 圧)で再分散し、分散物(平均粒径0.01 μm)にし てから添加して用いた。得られた滑り層の性能は、動摩 擦係数0.06(5mmφのステンレス硬球、荷重100 g、スピード6 cm/minute) 、静摩擦係数0.07 (ク 50

リップ法)であり、優れた特性を有する。また後述する 乳剤面との滑り特性も動摩擦係数0.12であった。

【0112】4)感材層の塗設

次に、前記で得られたバック層の反対側に、実施例-3 の試料301~305と同一の各層を重層塗布し、それ ぞれ試料401~405とした。

【0113】試料401~405を実施例-1と同様に 露光・現像処理したところ、実施例-1同様、本発明の 目的を満足する良好な結果が得られた。